#### (19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-314183 (P2001-314183A)

(43)公開日 平成13年11月13日(2001.11.13)

テーマコード(参考) B 4B065 Z 4C087
Z 4C087
E
数10 OL (全 12 頁
Ħ
4丁目1番8号
区広瀬町2-12
E
A23 BB19 CA44
02 AA03 BB37 DA02
20 DA32 NA05 NA06
В

#### (54) 【発明の名称】 キラー活性を増強したリンパ球

#### (57)【要約】

【課題】 免疫調節剤 (biological response modifier s: BRM) 活性化キラー細胞 (BAK細胞) 免疫療法 の効果をより高めることができる、キラー細胞の細胞障 害性が高められた、BRMによって活性化されたキラー 細胞を含むリンパ球やかかるリンパ球の製造方法を提供すること。

【解決手段】 末梢血から分取した単核細胞を固相化抗 CD3抗体の存在下でインキュベーションした後、IL -2含有培地で培養し、次いで IL-2及び IFN $-\alpha$  で所定時間活性化処理する。所定時間の活性化処理として、1000単位/m1の IL-2と1000~2000単位/m1の IFN $-\alpha$ で約15分間の処理を行うことにより、ダウジ(Daudi)癌細胞に対する細胞障害活性が150溶解ユニット以上のリンパ球を得ることができる。

#### 【特許請求の範囲】

. . . . .

【請求項1】 末梢血から分取した単核細胞を固相化抗 CD3抗体の存在下で培養した後、IL-2含有培地で 培養し、次いでIL-2及びIFN-αで活性化処理することにより得られ、ダウディ癌細胞に対する細胞障害活性が、150溶解ユニット以上であることを特徴とする生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球。

【請求項2】 ダウディ癌細胞に対する細胞障害活性が、180溶解ユニット以上であることを特徴とする請求項1記載の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球。

【請求項3】 生物製剤 (BRM) によって活性化されたキラー細胞が、生物製剤 (BRM) によって活性化された $\gamma$   $\delta$  T細胞及び/又はNK細胞であることを特徴とする請求項1又は2記載の生物製剤によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球。

【請求項4】 生物製剤(BRM)によって活性化された $\gamma$ るT細胞及び/又はNK細胞が、 $\beta$ -エンドルフィン産生能を有するCD56陽性細胞であることを特徴とする請求項3記載の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球。

【請求項5】 β-エンドルフィン産生能を有するCD 56陽性細胞が50%以上含まれていることを特徴とする請求項4記載の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球。

【請求項6】 生物製剤(BRM)を実質的に含まないことを特徴とする請求項1~5のいずれか記載の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球。

【請求項7】 生物製剤(BRM)がIL-2及び $IFN-\alpha$ であることを特徴とする請求項6記載の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球。

【請求項8】 末梢血から分取した単核細胞を固相化抗 CD3抗体の存在下でインキュベーションした後、IL-2含有培地で培養し、次いでIL-2及びIFN-α で所定時間活性化処理することを特徴とする請求項1~7のいずれか記載の活性化されたキラー細胞を含むリンパ球の製造方法。

【請求項9】 IL-2含有培地での培養が、単球の共存下に行われることを特徴とする請求項8記載の活性化されたキラー細胞を含むリンパ球の製造方法。

【請求項10】 IL-2及びIFN $-\alpha$ による所定時間の活性化処理が、1000単位/m1のIL-2と $1000\sim2000$ 単位/m1のIFN $-\alpha$ で約15分間行う活性化処理であることを特徴とする請求項8又は9記載の活性化されたキラー細胞を含むリンパ球の製造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】進行性癌患者に対し延命効果をもち、患者のクオリティーオブライフ(QOL)を改善するための新しい養子免疫療法に用いることができる、癌細胞に対するキラー活性を増強したリンパ球とその製造方法に関する。

#### [0002]

【従来の技術】従来、抗癌治療の目標は一般に癌の治癒や癌組織の縮減に重点がおかれていたが、現在の医学は患者が身体的に良好な状態にあることに加えて、患者のQOLを維持する為の精神的ケアを重要視するようになってきている。癌治療における化学療法や放射線治療は癌細胞を殺傷するが、健全な細胞(特に骨髄細胞)をも殺傷するため、副作用を誘発したりQOLを低下させる。かかる状況の中で、副作用を誘発することなく、癌細胞のみを殺傷する免疫療法を開発する試みが最近活発に研究されている。

【0003】キラー細胞の有する細胞障害活性を利用し て、癌細胞を殺傷する方法として知られている免疫療法 として、リンホカイン活性化キラー(lymphokine activ atedkiller cells:LAK) 細胞を用いる養子免疫療法 がローゼンベルグにより報告されている(Immunology To day 1988; 9: 58-62)。この養子免疫療法は、患者の末 梢単核細胞からキラー細胞を分離し、インターロイキン -2(IL-2)とともに培養し、活性化された細胞を IL-2と共に患者体内に戻すという方法であるが、副 作用があり満足できるものではなかった。次いで、癌組 織からリンパ球を分離し I L-2で刺激し、活性化され たリンパ球を患者に I L-2と共に戻す癌浸潤性リンパ 球(tumor infiltrating lymphocyte: TIL)療法が報 告された(J. Clin. Oncol. 1989; 7: 250-61, J. Immun ol. 1989; 142: 4520-6, J. Immunol. 1991; 146: 1700 -7)が、この療法も副作用があり満足できるものではな かった。また、癌特異的CD8陽性のキラー細胞を利用 する細胞障害性Tリンパ球(cytotoxic T lymphocytes: CTL)療法と呼ばれる方法も報告されている(Jpn. J. Cancer Res. 1989: 50: 337-45)が、この療法も副作用 の他に、CTLの処理に時間がかかる等の問題があっ た。本発明者も、生物製剤(biological responsemodifi ers: BRM)活性化キラー細胞(BRM activated kill er: BAK細胞)療法について報告(以下「前報」とい う) している (Biotherapy 1998; 11: 241-253)。この BAK細胞療法は、癌患者の末梢血からリンパ球を取り 出し、癌細胞を特異的に障害する細胞を選択し、その細 胞障害活性を高める処理をしたリンパ球を患者に戻すこ とによって、癌細胞の増殖を抑制し、また癌細胞を殺傷 することにより、癌細胞に起因する症状を改善し軽減す るものである。

【0004】Tリンパ球の表面に存在し、癌細胞等の表面にある抗原を認識するT細胞レセプター(T cell rece

ptor: TCR)には $\alpha\beta$ 鎖と $\gamma\delta$ 鎖があり、 $\alpha\beta$ 鎖を有 する $\alpha$   $\beta$  T細胞と、 $\gamma$   $\delta$  鎖を有する $\gamma$   $\delta$  T細胞とが知ら れている。αβT細胞は主要組織適合遺伝子複合体(maj or histocompatibility complex: MHC)依存性であ るが、 $\gamma \delta T$ 細胞はMHC非依存性である。 $\alpha \beta$ 鎖と $\gamma$ δ鎖はともにTリンパ球細胞表面上でCD3蛋白複合体 と非共有結合によって結合し、TCR-CD3複合体を 形成することが知られている。可溶性の抗CD3抗体と IL-2により処理した従来のLAK細胞は多数の $\alpha\beta$ T細胞を含有し、癌細胞と正常な白血球の両方を殺傷す るため、副作用を引き起こす。αβ Τ細胞は癌細胞のみ ならず健全な白血球細胞等に対しても細胞障害性を有す るが、他方γδT細胞は癌細胞に対してのみ細胞障害性 を有するため、患者の末梢血から採取したT細胞のう ち、γδT細胞を選択し、その細胞障害活性をBRMで 活性化したBAK細胞の濃度を高めることが肝要であ る。すなわち、BAK細胞療法においては、キラー細胞 の細胞障害活性を高めると共に、癌細胞を特異的に傷害 するキラー活性の比率を高めることが重要である。

【0005】前報において、癌細胞を特異的に傷害するキラー活性の比率を高めるには、あらかじめ抗CD3抗体をフラスコ内壁に固定した固相化抗CD3抗体を用いて、癌患者から採取したリンパ球を培養することが有効であることを、本発明者らは既に報告しており、この固相化抗CD3抗体を用いて処理したリンパ球には多くの $\gamma$   $\delta$  T細胞とNK(ナチュラルキラー)細胞が含まれている。また本発明者らは、BRM活性化 $\gamma$   $\delta$  T細胞が抗癌性のサイトカイン類(IFN- $\gamma$ 、TNF- $\alpha$ 等)を生産し、これらIFN- $\gamma$ 、TNF- $\alpha$ がBAK細胞の主要な細胞障害性サイトカイン類であること(Clin Cancer Res 3, 633-643, 1997)や、CD56陽性(CD56+)細胞はCD56陰性(CD56-)細胞よりも強い細胞障害活性を有すること(JImmunol Methods 136, 1-9, 1996)を既に報告している。

【0006】前報において報告した新しいタイプの養子 免疫療法であるBAK細胞療法は、固定化された抗CD 3抗体、IL-2及びIFN-αで活性化されたリンパ 球を用いるものであり、これらの活性化されかつ増殖し たリンパ球は多くのCD56陽性細胞から構成されてお り、CD56陽性のMHC-非依存性のキラー細胞であ るγδT細胞及びNK(ナチュラルキラー)細胞が約半 分を占めている。NK細胞は数種類の標的細胞株に対す る自然発生的な細胞障害性を媒介するCD16+のリン パ球として定義され、CD56抗原の発現に基づき二つ のサブセットに分類されている。このうちCD16+C D56<sup>+</sup>NK細胞は、CD16<sup>+</sup>CD56<sup>-</sup>NK細胞より も強い細胞障害活性を有している。CD56抗原はMH C-非依存性細胞障害性を媒介するCD3+Tリンパ球 の小さなサブセット上でも発現される。前報において は、γδT<sup>+</sup>CD56<sup>+</sup>細胞はγδT<sup>+</sup>CD56<sup>-</sup>細胞より

も強い細胞障害性を持つことを示した。  $\gamma$  & T細胞及び CD16陽性NK細胞のうちで、CD56陽性細胞が特に強いキラー細胞であることも示されている。かかるCD56抗原は神経細胞接着分子 (neural cell adhesion molecule: NCAM) と同一物質であり、この神経系及びその他の組織の胚発達の間に種々の部位に発現する NCAMは、細胞表面上に5つの IgG様の領域を有することも知られている。

#### [0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らが前報において報告した前記BAK細胞免疫療法は有効な方法であったが、更に改善の余地がないとはいえなかった。本発明の課題は、BAK細胞免疫療法の効果をより高めることができる、キラー細胞の細胞障害性が高められた、BRMによって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球やかかるリンパ球の製造方法を提供することにある。

#### [0008]

【課題を解決するための手段】前記BAK細胞免疫療法 におけるBRMによるリンパ球中のアるT細胞とNK細 胞の活性化は、IL-2を加えた培地中で約2週間培養 し、最後にΙL-2とΙFN-αで再活性化することに よってなされるが、BRMによる活性化の条件を改善す ることにより、前報に比べ細胞障害性が著しく改善され たBAK細胞を含むリンパ球が得られることがわかっ た。また、BRMによる活性化処理により増加するCD 56陽性細胞が、癌等の患者の苦痛を和らげる効果を有 するβ-エンドルフィンを産生することを初めて見い出 した。そして、前記細胞障害性が著しく改善されたBA K細胞を含むリンパ球を、かかるリンパ球を採取した進 行性癌患者に投与したところ、患者に対し延命効果があ ること、QOLの向上に寄与すること、副作用がないこ と、場合によっては原発性癌の消失や縮小効果があるこ とを確認し、本発明を完成するに至った。

【0009】すなわち本発明は、末梢血から分取した単 核細胞を固相化抗CD3抗体の存在下で培養した後、I L-2含有培地で培養し、次いでIL-2及びIFNαで活性化処理することにより得られ、ダウディ癌細胞 に対する細胞障害活性が、150溶解ユニット以上であ ることを特徴とする生物製剤 (BRM) によって活性化 されたキラー細胞を含むリンパ球(請求項1)や、ダウ ディ癌細胞に対する細胞障害活性が、180溶解ユニッ ト以上であることを特徴とする請求項1記載の生物製剤 (BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリン パ球(請求項2)や、生物製剤(BRM)によって活性 化されたキラー細胞が、生物製剤(BRM)によって活 性化されたγδT細胞及び/又はNK細胞であることを 特徴とする請求項1又は2記載の生物製剤によって活性 化されたキラー細胞を含むリンパ球 (請求項3)や、生 物製剤(ΒRM)によって活性化されたγδT細胞及び /又はNK細胞が、βーエンドルフィン産生能を有する

CD56陽性細胞であることを特徴とする請求項3記載の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球(請求項4)や、 $\beta$ -エンドルフィン産生能を有するCD56陽性細胞が50%以上含まれていることを特徴とする請求項4記載の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球(請求項5)や、生物製剤(BRM)を実質的に含まないことを特徴とする請求項1~5のいずれか記載の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球(請求項6)や、生物製剤(BRM)が IL-2及び  $IFN-\alpha$ であることを特徴とする請求項6記載の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球(請求項7)に関する。

【0010】また本発明は、末梢血から分取した単核細胞を固相化抗CD3抗体の存在下でインキュベーションした後、IL-2含有培地で培養し、次いでIL-2及びIFN- $\alpha$ で所定時間活性化処理することを特徴とする請求項 $1\sim7$ のいずれか記載の活性化されたキラー細胞を含むリンパ球の製造方法(請求項8)や、IL-2含有培地での培養が、単球の共存下に行われることを特徴とする請求項8記載の活性化されたキラー細胞を含むリンパ球の製造方法(請求項9)や、IL-2及びIFN- $\alpha$ による所定時間の活性化処理が、1000単位/m1のIL-2と $1000\sim2000$ 単位/m1のIFN- $\alpha$ で約15分間行う活性化処理であることを特徴とする請求項8又は9記載の活性化されたキラー細胞を含むリンパ球の製造方法(請求項10)に関する。

#### [0011]

【発明の実施の形態】本発明のBRMによって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球は、ダウディ(Daudi)癌細胞に対する細胞障害活性が150溶解ユニット以上、好ましくは180溶解ユニット以上であることを特徴とし、上記BRMとしては末梢血単核細胞(PBMC)に作用してその細胞障害活性を高めうるものであれば特に制限されないが、インターフェロンやインターロイキン等のサイトカイン類を例示することができ、具体的に、IL-2やIFN-α等を挙げることができる。

【0012】また、上記キラー細胞としては、癌細胞等の細胞障害活性を有する細胞であれば特に制限されるものではないが、正常細胞を傷害することなく、癌細胞を特異的に傷害するキラー細胞が好ましい。かかる癌細胞を特異的に傷害するキラー細胞として、具体的に、 $TCRr\delta$ 鎖を有する $r\delta$  T細胞や、IgG型抗体のFc 部分に結合する細胞表面受容体として知られるCD16膜貫通型抗原を発現するNK細胞等を挙げることができ、これらの中でも $\beta$ -エンドルフィン産生能を有するCD56陽性細胞、すなわちCD56陽性の $r\delta$  T細胞やCD56陽性のNK細胞が好ましい。

【0013】本発明のBRMによって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球としては、CD56陽性の $\gamma$   $\delta$  T 細胞やNK細胞が50%以上含まれているリンパ球が、強い癌細胞特異的障害活性や $\beta$  — エンドルフィン産生によるQOL改善の点から好ましく、また、活性化処理に使用した I L — 2 、 I F N —  $\alpha$  等の生物製剤(BRM)が実質的に含まれていないリンパ球が副作用を抑制しうる点で好ましい。

【0014】また、前記「溶解ユニット」は以下のように定義される。エフェクター細胞と $Cr^{56}$ 等の放射性物質で標識されたダウディ細胞又はK562細胞等の標的細胞とを接触せしめ、該標的細胞から放出される放射性物質の量[測定放出値(cpm)]と、該標的細胞に取り込まれた全放射性物質の量[最大放出値(cpm)]と、放射性物質測定環境下における放射性物質の検出量[バックグラウンド(cpm)]とをスペクトルガンマカウンター等でそれぞれ測定し、次式(数1)により比放出率(%)を算出する。1溶解ユニットは、 $1\times10^7$ のエフェクター細胞が標的細胞からの比放出率30%を誘導する標的細胞の数として求められる。したがって、1溶解ユニットは、 $1\times10^7$ のエフェクター細胞がその30%を殺傷することができる標的細胞数を意味することになる。

【0015】

【数1】

# 比放出率 (%) = 測定放出値 $(c pm) - N y \rho \rho \rho \rho \nu r (c pm)$ × 100 最大放出値 $(c pm) - N y \rho \rho \rho \rho \nu r (c pm)$

【0016】本発明のBRMによって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球は、例えば、以下のようにして調製することができる。末梢血から分離したPBMCを、培養器の内壁に固定した固相化抗CD3抗体の存在下でインキュベートし、TCRと会合して抗原認識複合体を形成するCD3(抗原)の抗CD3抗体との結合を利用して、特にCD56陽性の $\gamma$   $\delta$  T細胞を培養器内壁に付着させ、次いでIL-2含有培地で培養し、T細胞やNK細胞、特にCD56陽性の $\gamma$   $\delta$  T細胞やCD56陽性のNK細胞を増殖させた後、IL-2、IFN- $\alpha$ 等のBRMを用いて所定時間活性化処理することにより得る

ことができる。そして、このようにして得られたリンパ球を洗浄し、活性化処理に用いた IL-2、 $IFN-\alpha$ 等の BRMを実質的に除去しておくことが好ましい。また、上記培養増殖時に単球を共存させることにより、より細胞障害活性の強いキラー細胞を含むリンパ球を得ることができる。

【0017】上記活性化処理としては、ダウディ癌細胞等の標的細胞に対する細胞障害活性が150溶解ユニット以上となる処理であれば特に制限されるものでなく、使用するBRMの種類・組合せ、濃度、処理時間等を適宜選択することができる。例えば、活性化処理にBRM

として IL-2と  $IFN-\alpha$ を用いる場合について具体的に説明すると、1000単位/m1の IL-2と 1000~2000単位/m1の  $IFN-\alpha$ で約15分間の活性化処理により、ダウディ癌細胞等の標的細胞に対する細胞障害活性が 150 溶解ユニット以上となるリンパ球を得ることができる。上記 1000単位/m1の  $IFN-\alpha$ とを用いる場合、処理時間を 15分より少し長くしてもよく、また、1000単位/m1の IL-2と 2000単位/m1の  $IFN-\alpha$ とを用いるときは、処理時間を 15分より少し短くしてもよい。

【0018】前述した前報においては、1000単位/  $m1のIL-2と500単位/m1のIFN-\alphaとで1$ 時間活性化処理を行ったが、かかる活性化処理では、最 大130溶解ユニットのダウディ癌細胞等の標的細胞に 対する細胞障害活性しか得られないが、上記のように、 1000単位/m1のIL-2と1000単位/m1の IFN-αで15分間活性化処理すると溶解ユニット2 00以上の本発明のリンパ球を、1000単位/mlの IL-2と2000単位/mlのIFN-αで15分間 活性化処理すると溶解ユニット180程度の本発明のリ ンパ球を得ることができる。なお、このような処理濃度 と処理時間を変えた活性化処理により、細胞障害活性が 上記のように大きく変化する理由は定かではないが、B RMにより活性化されたBAK細胞は、当初約20%の CD56陽性細胞を含有するに過ぎないが、2週間培養 ・増殖することによってCD56陽性細胞が約50%あ るいは50%以上に増えたこともその一因と考えられ る。

#### [0019]

【実施例】以下に、実施例を掲げて本発明を具体的に説明するが、この発明の技術的範囲はこれらの実施例に限定されるものではない。

実施例1 [BAK細胞活性を高めたリンパ球の製造] (材料) BAK細胞活性を高めたリンパ球の製造には、以下の材料を使用した。OKT3クローン (オルト ファーマシュチカル、アメリカ)から精製された抗CD3モノクローナル抗体は、ヤンセン協和 (東京)から購入したものを、遺伝子組換え大腸菌で製造したヒトIL-2(rhIL-2)は塩野義製薬(東京)から購入したものを、ヒト天然 IFN-αは、住友製薬(大阪)から購入したものを、それぞれ用いた。

【0020】(BAK細胞活性を高めたリンパ球の調製法)複数の進行性癌患者から採取した末梢血20m1をヘパリン処理した後、フィコールーパーク密度勾配遠心分離(350×g、25分)して、中間に層状になったリンパ球を含む末梢血単核細胞(PBMC)画分を分取した。得られたPBMC3~5×107個を、10%のヒトAB血清とrhIL-2を700単位/m1で含む30m1のRPMI1640+7培地(日研生物医学研

究所社製)に加えた後、抗CD3抗体で被覆された $225cm^2$ 培養フラスコ中で一晩インキュベートした。次いで、30m1のPBMCを上記フラスコに添加し、CO2雰囲気下<math>37℃で2日間培養し、さらにRPMI1640+7培地を<math>60m1加え、さらに $1\sim2$ 日培養した。

【0021】培養物を3つのフラスコに分け非接着性細 胞を2~3日培養した。175単位/m1のIL-2と 2%のヒトAB血清を含むHyMedium930B-10 (ニプロ社 製)1リットルを含むガス透過性のバッグに移し、2~ 3日間培養して2つのバッグに分け、これをさらに2~ 3日間培養して4つのバッグに分けた。殺菌試験とエン ドトキシンアッセイを行い問題の無いことを確認した 後、1000単位/mlのIL-2と1000単位/m 100 IFN $-\alpha$ によって15分間活性化処理を行った。 0.1%のヒトアルブミンを含む生理食塩水中で遠心分 離することによって2回洗浄し、IL-2及びIFN- $\alpha$ を除去し、得られた $0.5\sim1.0\times10^{10}$ のリンパ 球を2.5%のヒトアルブミンを含む生理食塩水200 m1を含む輸液バッグに入れた。この $0.5\sim1.0\times$ 1010のリンパ球が、1回のBAK細胞療法において1 時間かけて静脈に点滴投与される量である。

#### 【0022】実施例2 [活性化処理の条件]

(試料の調製) IL-2と  $IFN-\alpha$ を用いた活性化処理条件( $IFN-\alpha$ 濃度、処理時間)について検討した。固相化抗CD 3抗体処理に続く IL-2 存在下での2週間の培養・増殖後のPBMC を、1000 単位/m 1 の IL-2 と、1000 単位/m 1 又は 2000 単位/m 1 の  $IFN-\alpha$  で、15 分間又は 30 分間活性化処理を行い、得られた 6 種類の BAK を含むリンパ球をエフェクター細胞とし、ダウディ細胞を標的細胞とする細胞障害活性について調べた。なお、対照としては、IL-2 と  $IFN-\alpha$  を添加することなく、15 分間インキュベーションしたものを用いた。

【0023】(細胞障害活性の測定)上記活性化処理に より得られたエフェクター細胞(2×10<sup>6</sup>)を、10 %のヒト血清を含むRPMI1640培地1mlを入れ た24ウェルの平底プレートでインキュベートした。3 7℃で24時間インキュベートした後、エフェクター細 胞をRPM I 1640 培地で3回洗浄した後、10%子 牛血清(FBS)を含むRPMI1640培地に再懸濁 した。一方、標的細胞であるダウディ細胞を、O.5m 1のクロム酸ナトリウム(Cr<sup>56</sup>、比活性5mCi/m 1;ICN, CostaMesa, CA)を用い37℃で90分間で標 識し、10%子牛血清を含むRPMI1640培地で3 回洗い、新しい培地に再懸濁し、1×10<sup>4</sup>/ウェルの エフェクター細胞が予め加えられている96ウェルU底 プレート(ベクトンディッキンソンラボ社製)に所定の 標的細胞濃度となるように加えた。96ウェルU底プレ ートを50×gで遠心分離し、上澄を各ウェルから回収 しスペクトルガンマカウンター(Packard Instrument, Downers Grove, IL)で、標的細胞から放出される放射性物質の量 [測定放出値(cpm)]を測定した。また、標的細胞に取り込まれた全放射性物質の量 [最大放出値(cpm)]は標的細胞を3%トリトンX-100(シグマ社製)でインキュベートした後に測定した。そして、放射性物質測定環境下における放射性物質の検出量をバックグラウンド(cpm)とし、前記比放出率(%)の式(数1)より算出した比放出率が30%となる標的細胞数を求め、その値を $1\times10^7$ のエフェクター細胞当たりの殺傷標的細胞数に換算、すなわち1000倍して溶解ユニット値とした。結果を図1に示す。

【0024】図1から明らかなように、1000単位/m1のIL-2と1000単位/m1の $IFN-\alpha$ とを用いて15分間活性化処理したもの、及び、1000単位/m1のIL-2と2000単位/m1の $IFN-\alpha$ とを用いて15分間活性化処理したものは、溶解ユニットが、それぞれ180程度及び200以上であり、極めて高いことがわかった。一方、1000単位/m1のIC-2と1000単位/m1又は2000単位/m1の $IFN-\alpha$ とを用いて30分間活性化処理したものは、1000単位/m1のIL-2のみを用いて15分間又は30分間活性化処理したものと同程度の細胞障害活性を示し、同濃度で15分間活性化処理したものに比べて細胞障害活性が低かった。

【0025】実施例3 [リンパ球の培養・増殖特性及び性状]

(材料) NK細胞、 $\alpha\beta$ T細胞、 $\gamma\delta$ T細胞、CD56 陽性細胞を定量するために、それぞれフルオレセインイソチオシアネート(FITC)で標識したFITC抗CD16モノクローナル抗体、FITC抗TCR $\alpha\beta$ モノクローナル抗体、FITC抗TCR $\gamma\delta$ モノクローナル抗体、フィコエリトリン(PE)で標識したPE抗CD56モノクローナル抗体を用い、これらモノクローナル抗体はベクトンディッキンソン(マウンテンビュー、カリホルニア)から購入した。また、細胞内サイトカイン分析のためのペリジニンークロロフィル蛋白標識化抗CD3抗体及びPE標識化抗IFN- $\gamma$ モノクローナル抗体もベクトンディッキンソンから購入した。

【0026】(フローサイトメトリー)細胞の一定量を 氷上で30分間適量のFITC又はPEで標識したモノ クローナル抗体で染色した。細胞を非標識化モノクロー ナル抗体と30分間氷上でインキュベートし、冷たいR PMI1640で洗浄し、それからFITC結合をした ヤギF(ab´)₂抗マウス免疫グロブリン抗体又は抗ラット免疫グロブリン抗体(Cappel,Durham, NC)を用い て染色した。染色したこれらの細胞を2回洗浄し、0. 5mlの冷たいRPMIに再度懸濁し、FACScan フローサイトメーター(ベクトンディッキンソン社製) により分析した。イソタイプ適合モノクローナル抗体を ネガティブコントロールとして用いた。 I F N  $- \gamma$  生産性  $\gamma$  を  $\gamma$  T 細胞は前報(Biotherapy 11, 241-53, 1998)に記載した方法と同様フローサイトメトリー法 (Flow cytometry) により測定した。

【0027】(CD56陽性細胞とCD56陰性細胞の 単離)末梢血単核細胞(PBMC)から、CD56陽件 及びCD56陰性リンパ球を、マイクロビーズ (Milten yi Biotech Inc社製)を用いたガイセルハルトらの方法 (Geiselhart et al. Natural Immunity 15, 227-33, 1 996)により単離した。簡単に説明すれば、フィコール ーパーク (Ficoll-Paque) 密度勾配遠心分離法により末梢 血からPBMCを分離し、得られたPBMC中のCD5 6陽性細胞を、抗CD56抗体と結合した磁気マイクロ ビーズで被覆し、磁気カラムを用いて陽性的に選択し溶 出した。また、CD56陰性細胞は磁気的に消費されそ のままの細胞として分離された。これらのCD56陽性 細胞及びCD56陰性細胞の純度は、FACS(fluore) scence activated cell sorter: 蛍光活性化セルソータ ー) 分析によりそれぞれ98%であることがわかった。 【0028】(IL-2存在下2週間の培養によるCD 56陽性細胞等の増加)後記する表3に示される癌患者 3名から末梢血を数ヶ月にわたり複数回採取し、 I L-2存在下2週間培養する実施例1記載の方法で活性化さ れたキラー細胞を含むリンパ球を調製した。そして、培 養の前後におけるNK細胞、γδT細胞、CD56陽性 細胞の増加について調べた。結果を図2に示す。図2に 示されるように、患者番号1においては、  $\gamma$   $\delta$  T細胞と CD16陽性細胞の両細胞数が培養によって増加し、患 者番号6においては、γST細胞の数が増加し、患者番 号11においては、CD16陽性細胞の数が増加するこ との他、CD56陽性細胞の数は全ての患者において増 加することや、BAK細胞の主な集団(ポピュレーショ ン) はCD 5 6 陽性γδT細胞、CD 5 6 陽性N K細胞 等のCD56陽性細胞からなることがわかった。

【0029】また、実施例1におけるIL-2存在下の2週間の培養時における単球共存の細胞障害活性やCD56陽性細胞数に及ぼす影響について調べた。単球非共存下での培養とするために、培養器内壁に付着した細胞を除去した状態で培養する以外は、単球共存下の培養である実施例1と同様に行った。また、細胞障害活性はダウディ細胞に加えてK-562細胞を用いる以外は実施例2と同様に行った。結果を表1に示す。表1から、末梢血リンパ球中のCD56陽性細胞を増殖するためには、培養する際に単球を共存させることが好ましいことや、BAK細胞を付着性単球の非共存下で培養すると、K-562細胞(NK細胞の標的細胞)及びダウディ細胞に対する細胞障害活性は増加しないことがわかった。

[0030]

【表1】

細胞集	団	<b>単球(+) BAK細胞</b>	単球(−) BAK細胞
	標的細胞		
細胞裝置活性	K-562	258. 1	57. 9
(溶解コニット)	Daudi	1088. 1	65.8
CD56 陽単細胞 (%)		39. 9	9. 7

【0031】( $\beta$ -エンドルフィンの分泌に関する新しい知見)また、図2からわかるように、BAK細胞は培養前約20%のCD56陽性細胞を含有するが、2週間培養するとCD56陽性細胞は約50%に増加し、BAK細胞の多くはCD56陽性細胞であることがわかった。また、前報において、CD56陽性(CD56+)細胞はCD56陰性(CD56-)細胞よりも強い細胞障害活性を有することを報告した。他方、 $\beta$ -エンドルフィンはNK細胞活性を増進し、NK細胞及びヒト末梢血リンパ球による $IFN-\gamma$ の生産を増進する。そこで、CD56陽性細胞が $\beta$ -エンドルフィンを産生するかどうかについて調べた。

【0032】 ( $\beta$ -エンドルフィンの分析法)リンパ球の培養上澄中の $\beta$ -エンドルフィンは、ラジオイムノアッセイ(RIA; INCSTAR Corp. 社製)により分析した。培養上澄をウサギ抗 $\beta$ -エンドルフィン血清と16~24時間4℃でインキュベートした。 [ $^{125}$  I] でラベルした $\beta$ -エンドルフィンを加え、さらに16~24時間4℃でインキュベートした。相分離はヤギ抗ウサギ抗体の事前沈殿複合体で20分間4℃にて行った。その溶液を760×gで20分違心分離し、その上澄を捨て、それぞれの試験管中の沈殿物をガンマシンチレーシ

ョンカウンターで測定した。この $\beta$ -エンドルフィン抗体の交差-反応活性はヒト $\beta$ -エンドルフィン中で100%であり、エンケファリン(enkephalin)、ACTH及びバソプレッシン中では0.01%以下であった。 【0033】(CD56陽性細胞の $\beta$ -エンドルフィンの産生)CD56陽性細胞及びCD56陰性細胞は、前

の産生)CD56陽性細胞及びCD56陰性細胞は、前記マイクロビーズ法によって末梢血単核細胞(PBMC)から単離した。次いで、2.5m1の10 $^6$ 細胞をRPMI1640培地中で血清を添加せずに16時間培養した培養上澄における $^6$ ーエンドルフィンを、前記 $^6$ ーエンドルフィンの分析法により測定した。結果を表2に示す。表2に示されるように、CD56陽性細胞だけが8pg/m1の $^6$ ーエンドルフィンを産生した。この産生量は、 $^6$ 10 $^6$ 

【0034】 【表2】

える。

細胞(10 <sup>6</sup> /2.5ml)	上澄中のβ-エンドルフィン		
新鮮な末梢血単核細胞	<5pg/ml		
CD56 陰性細胞	<5pg/m1		
CD56 陽性細胞	8pg/ml		

【0035】上記のように、CD56陽性細胞とCD56陰性細胞と比較した結果、CD56陽性細胞のみが $\beta$ -エンドルフィンを産生することを初めて明らかにした。CD56陽性細胞はその細胞膜表面にNCAMをもち、脳ホルモンの $\beta$ -エンドルフィンを産生することから、神経一免疫-エンドクリン(neuro-immune-endocrine: NIE)系に直接的に関与する、多機能的NIE細胞であると考えられる。かかるCD56陽性細胞が多機能NIE細胞であることはこれまで全く知られていなかった。このように、CD56陽性細胞による $\beta$ -エンドルフィンの生産はBAK細胞療法によって誘起される一連の抗癌反応に重要な役割を果たしていると考えられる。他方、 $\beta$ -エンドルフィンは非常に重要な鎮痛・鎮静作用を示す。したがって、BAK細胞療法を始めて2~3週間後に患者が満足すべきQOLを報告したのはこれが

理由であると推察される。

【0036】実施例4[臨床試験]

本発明のBAK細胞活性を高めた自己リンパ球を用いたBAK細胞療法を施した患者は、余命が数ヶ月と予測される化学治療を拒否した13人の進行性癌患者、及び手術を受けた後の転移の防止を希望した4人の患者である。前報において、 $IFN-\gamma$ 生産性の $\gamma\delta$  T細胞の割合が1%以下の進行癌患者はBAK細胞治療の対象にならないことから、全ての患者の $IFN-\gamma$ 生産性の $\gamma\delta$  T細胞の割合が1%以上であることかどうかを確認した。表3に、患者の性別、年齢、原発病巣、転移病巣、 $IFN-\gamma$ 生産性の $\gamma\delta$  T細胞の割合を示した。

[0037]

【表3】

想翻号	性別	年齢	原純巣	<b>妃绣</b> 巢	IFN-7生産性78T細胞(%)
1	男性	66	<b>剛細語(手術約</b>	肺	8. 66
2	男性	45	<b>阿第7血管对握(手術後)</b>	脉 肝臓	<b>3. 8</b> 1
3	女性	43	判据(手術的	Ħ	13.47
4	女性	50	乳虚(手術論)	リング節	5. 36
5	女性	52	乳癌(手術数)	子宫	5. 15
6	女性	62	甲状腺高(手術後)	首	<b>5. 46</b>
7	男性	63	結構的手術的	十二指編	3. 94
8	甦	62	肺感(手術不能)	_	1. 41
9	<b>男性</b>	52	岩明高(手權多)	肝酸	15. 23
10	男性	6 1 <sup>-</sup>	構樹上實施(手術鈴	補風 腹膜	1. 84
11	女性	54	<b>結場高(手術的</b>	肝臓肺	5. 79
12	姓	38	<b>雅語(甲醛)</b>	骨	8. 05
13	姓	69	<b>腎畸癌(手術的</b>	跡	2. 96
14	男性	39	直路	_	お観念せず
15	男性	55	細癌	_	11. 46
16	姓	46	乳癌	_	6. 77
17	男性	66	舌癌	_	3. 48

【0038】 インフォームドコンセントを与えてから、 通院によるBAK細胞治療の対象とした。平均6×10 <sup>9</sup>の本発明のBAK細胞を1時間かけて月1回又は2週 間に1回点滴注射した。BAK細胞治療の結果を表4に 示す。全ての患者の行動状態 (performance status) は カルノフスキー指標で80%以上であった。また表4に 示されているように、2週間培養することによって患者 17人全てのPBMC中のCD56陽性細胞数が増加す ることがわかった。BAK細胞治療の間中、癌マーカー としての免疫抑制性酸性蛋白(IAP)及びQOLマー カーとしてフェーススケールを測定し記録した。表2及 び図3に示されるように、たとえ癌マーカー蛋白(IA P)が増加した場合でも、全ての患者のQOLは満足な 状態であるか改善された。番号1の患者の場合、図2に 示されるように、培養によってアるT細胞及びNK細胞 (CD16陽性細胞)の数が増加した。肺への転移癌の 大きさは像分析の結果3年間変化せず、患者の全体的状 況は大変良好であった(図3)。番号10の患者の場

合、図2に示されるように、培養によってγδ T 細胞及び C D 5 6 陽性細胞の数が増加した。番号 1 0 の患者は 硬性胃癌に冒されていたが 2 週間に一度飛行機で札幌から通院することができた。このことは、全般的に良好な Q O L が 1 7 月以上維持できたことを示している(図 3)。この患者は免疫療法の開始した後 1 8 月後、手術した後 3 0 月後に死亡したが、死亡の 1 月前まで多くの好きな活動に参加していた。図 3 に示すように、B A K 細胞治療が細菌汚染のためできなくなった 7 月、番号 5 の患者の雰囲気は悪くなった。番号 8 の患者の場合、図 2 に示されるように、培養によって N K 細胞 (C D 1 6 陽性細胞)及び C D 5 6 陽性細胞の数が増加した。番号 8 の患者は手術不可能な肺癌にかかっていたが、B A K 細胞治療を始めてから C T 像分析によれば癌が消失した。

【0039】 【表4】

賭	増藤下ごおる 095 開始的 の増加	最大统列电性 酸性管管質 (µg/ml)	行動機能 (カルノフ スキー指導)	治療前	ーススケー QOL指標	治療後	BAK療法 開始から の用数	固癌 治療課 特定
1	+	1000	90%	5	A	4	39(死亡)	<b>與</b> 來
2	+	1170	80%	4	A	2	37例台	逐州委
3	+	540	80%	6	A	5	33	與研查
4	+	360	100%	6	A	3	24	與肝变
5	+	420	80%	6	A	2	21	具杯变
6	+	450	100%	4	-	4	20	具肧变
7	+	860	90%	6	A	2	20	長納金
8	+	520	100%	2	A	1	19	著幼
9	+	860	90%		検査せず		19(7822)	夜
10	+	900	80%	4	<b>→</b>	4	17 <i>0</i> 80	確
11	+	770	80%	6	<b>→</b>	6	16(37822)	確
12	+	580	80%	7	A	3	13	長期來
13	+	480	100%	4	A	1	12	碧幼
14	+	520	100%		検査せず		46	再発は
15	+	290	100%	6	<b>→</b>	6	37	再なし
16	+	330	100%	4	A	3	31	再発はし
17	+	500	100%	4	A	3	18	再発はし

【0040】17人全ての患者の行動状態はカルノフス キーの指標で80%以上であり、彼等は2週間に1回の 割合で通院した。番号1~7及び9~13の患者の場 合、原発性癌が除去されたにも拘わらず、多くの手術不 可能な転移癌があった。これらの患者は2~3月しか生 存出来ないと判断される状態であったが、16月以上に 亘ってBAK細胞治療を受けた。これは、BAK細胞治 療が進行癌患者に対し副作用の無い延命効果があること を意味する。これら番号1~7及び9~13の患者の場 合、症像分析(CT及び/又はMRI)によれば、癌の 大きさは変化しなかった。したがって、これらの患者に 対するBAK細胞療法は、従来の化学療法で用いられる 基準からすれば効果なしと判定される。しかし、これら の患者の行動状態 (performance status) は、カルノフ スキー指標によれば80%以上であり、彼等のQOL指 数は10段階のフェーススケールを使った評価によれば 維持されたか改善された。

【0041】そこで、以下の新しい判定基準を導入することにした。従来の固形癌の化学療法による効果判定では病巣像が消失し、4週間以上持続した場合を「著効」(CR)、病巣面積が50%以上の縮小が4週間以上持続した場合を「有効」(PR)、病巣面積が50%未満縮小、又は25%以内増大が4週間以上持続した場合を「不変」(NC)、病巣面積が25%以上増大した場合を「進行」(PD)としており、画像上腫瘍の大きさが不変であれば治療の効果がないとされてきた。しかし、癌組織が存在しても副作用がなく、QOLが良好な状態に維持されているならば患者にとって問題がないことか

ら、免疫療法では癌組織を無理矢理殺傷することはしないため、BAK細胞治療の効果判定基準として新しくPRとNCの間に病巣面積が50%未満縮小、又は25%以内増大が6ヶ月以上続く場合として「長期不変」(prolonged NC)を加えた。この判定基準を加えた番号1~13の患者の固形癌治療効果の判定結果を表4に示す。病巣の画像が消失した番号8及び番号13の患者につきCRの例が2例、番号1~7及び12の患者につきprolonged NCの例が8例となり、BAK細胞治療の効果がより一層明確となった。また、番号14~17の手術後の転移予防のためにBAK細胞治療を行った4名の患者については、癌転移の無い期間がそれぞれ46、37、31及び18月続いた。このことは、BAK細胞治療が癌転移予防効果を有することを意味する。

【0042】表4及び図3のヒト免疫抑制性酸性蛋白質 (IAP) はヒト血清 α1ー酸性糖蛋白質の一つであり、癌マーカー蛋白質である。IAPの血清濃度はヤギ 抗ヒトIAP血清抗体を用いる単一放射免疫拡散法により測定した。精製されたIAPを用いた検量線は30μg/mlと1500μg/mlの間で直線であった。また、表4及び図3中のフェーススケールとは、図4に示されるように、異なったムードを表す順番に並べた10枚の絵である。目、眉毛、及び口の微妙な変化が少しずつ違ったムードを表している。その顔はムードが悪い順に1~10の番号が付されており、1が最も良いムードであり、10は最も良くないムードである。試験官がこれらの顔を指差して患者に「これらの顔は最初の大変幸福なものから最後の大変悲しいものまであります。今日

のあなたの気持ちを最も良く表している顔を指差してく ださい。」といって患者に指差すものをムードとして採 用する。

#### [0043]

【発明の効果】本発明の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球は、CD系の各種レセプターやサイトカインの免疫系における相互作用の解明、癌治療の基礎的研究に有用であるばかりでなく、癌患者に投与することにより延命効果があり、患者のQOLを向上させることができ、しかも副作用が無いので、新しい免疫療法を可能とする。

#### 【図面の簡単な説明】

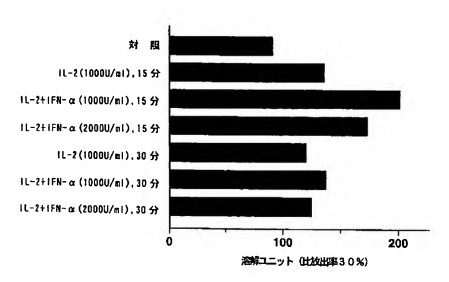
【図1】IL-2と $IFN-\alpha$ とを用いた活性化処理における細胞障害活性の程度を溶解ユニットで示した図である。

【図2】末梢血由来のリンパ球をIL-2存在下に培養したときのNK細胞、 $r\delta$ T細胞、CD56陽性細胞の細胞数の変化を示す図である。

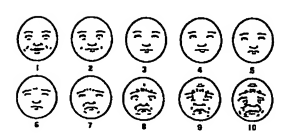
【図3】本発明のリンパ球を用いて治療した患者の経過を示す図である。

【図4】QOLを測定するために用いたフェーススケールの図である。

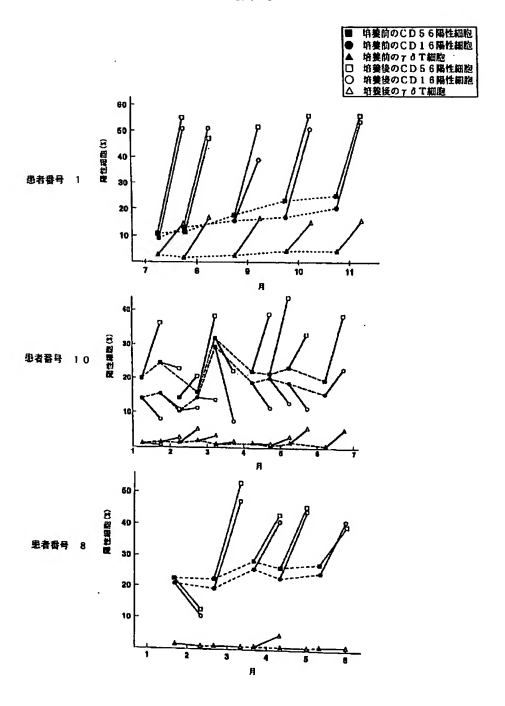
【図1】

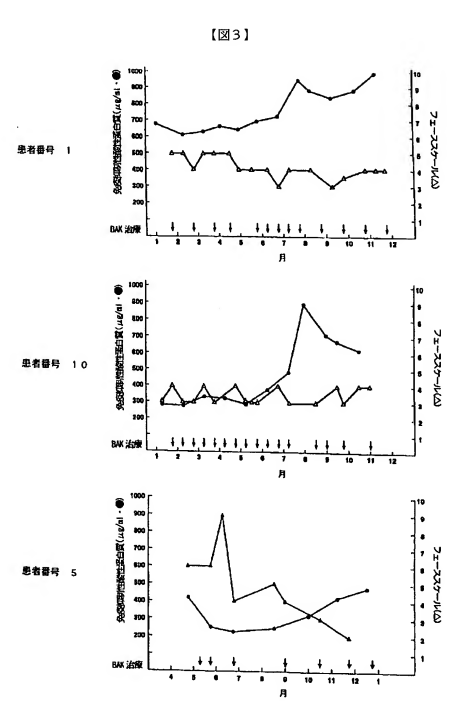


【図4】



【図2】





```
DialogClassic Web (tm) - Copy/Paste Window
```

DIALOG(R)File 352:Derwent WPI

(c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

014370589

WPI Acc No: 2002-191292/200225

XRAM Acc No: C02-059225

Biological response modifier activated killer cell produced by culturing mononuclear cell of peripheral blood in presence of solidified anti-CD3 antibody, interleukin (IL)-2, and activating using IL-2 and

interferon-alpha

Patent Assignee: KAGAKU GIJUTSU SHINKO JIGYODAN (KAGA-N)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 2001314183 A 20011113 JP 2000146392 A 20000518 200225 B

Priority Applications (No Type Date): JP 200053627 A 20000229 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 2001314183 A 12 C12N-005/06

Abstract (Basic): JP 2001314183 A

NOVELTY - Mononuclear cell extracted from peripheral blood is initially cultured in presence of solidified anti-CD3 antibody, and then cultured in culture medium having interleukin (IL)-2. The resulting cell is activated by IL-2, interferon alpha to obtain biological response modifier (BRM) activated killer (BAK) cell containing lymphocyte (I). (I) has Daudi cancer cell damaging activity of more than 150 dissolution units.

DETAILED DESCRIPTION - An INDEPENDENT CLAIM is also included for manufacturing (I) which involves incubating mononuclear cell extracted from peripheral blood of patient in the presence of solidified anti-CD3 antibody, and then culturing it in IL-2 containing culture medium. Subsequently the cells are activated by IL-2 and interferon (IFN)-alpha for a predetermined time.

ACTIVITY - Cytostatic.

MECHANISM OF ACTION - Cell therapy. No supporting data is given. USE - (I) is used in adaptive immunotherapy for killing cancer cells in a patient.

ADVANTAGE - (I) is useful for killing cancer cells and also for elucidating the interaction of immune system to various kinds of receptors of CD type, and for research in cancer biology.

pp; 12 DwgNo 0/4

Title Terms: BIOLOGICAL; RESPOND; MODIFIED; ACTIVATE; KILL; CELL; PRODUCE; CULTURE; MONONUCLEAR; CELL; PERIPHERAL; BLOOD; PRESENCE; SOLIDIFICATION; ANTI; ANTIBODY; INTERLEUKIN; ACTIVATE; INTERFERON; ALPHA

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): C12N-005/06

International Patent Class (Additional): A61K-035/14; A61P-035/00;

A61P-037/04; C12N-001/00

File Segment: CPI

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.